28/5/18
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

004256674

WPI Acc No: 1985-083552/\*198514\*

XRAM Acc No: C85-036333 XRPX Acc No: N85-062434

Colour image forming method - using 1H-pyrazolo (1,5-b)tetrazole as

magenta coupler

Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD (FUJF) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

 JP 60033552
 A
 19850220
 JP 83142801
 A
 19830804
 198514
 B

 JP 91065529
 B
 19911014
 JP 83142801
 A
 19830804
 199145

Priority Applications (No Type Date): JP 83142801 A 19830804 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 60033552 A 24

Abstract (Basic): JP 60033552 A

Method comprises reacting 1H-pyrazolo(1,5-d) -tetrazole of formula (I), which functions as magneta coupler, with oxidn. product of aromatic prim. amine developer, the aromatic primary amine developer being oxidised by silver halide: (X is H or gp, capable of being eliminated by coupling, and R1 is H or substit. gp., or (I) may form dimer or other polymerised cpd. through R1 or X).

R1 include halogen, alkyl, aryl, heterocyclyl, cyano, alkoxy, aryloxy, heteroxy, acyloxy, carbamoyloxy, silyloxy, sulphonyloxy, acylamino, anilino, ureido imido, sulphamoylamino, carbamoylamino, alkylthio, arylthio, heterocyclythio, alkoxycarbonylamino, aryloxycarbonylamino, sulphonamido, carbamoyl, acyl, sulfamoyl, sulphonyl, sulphinyl, alkoxycarbonyl and aryloxycarbonyl.

ADVANTAGE - (I) can produce colour images of excellent colour reproducibility (because there is no side absorption in vicinity of 430 nm), high maximum density and excellent fastness with high colour-forming speed. (I) can be produced with ease.

Title Terms: COLOUR; IMAGE; FORMING; METHOD; PYRAZOLO; TETRAZOLE; MAGENTA;

COUPLE

Derwent Class: E23; G06; P83

International Patent Class (Additional): C07D-487/04; C07D-519/00;

G03C-007/38

File Segment: CPI; EngPI

#### 昭60-33552 @ 公 開 特 許 公 報 (A)

四公開 昭和60年(1985) 2月20日 庁内整理番号 @int\_Cl.4 識別記号 7265-2H 8115-4C G 03 C 7/38 // C 07 D 487/04 136 (全24頁) 8214-4C 審査請求 未請求 発明の数 1 519/00

カラー画像形成方法 69発明の名称

> 額 昭58-142801 ②特

四58(1983)8月4日 砂出

俊 雄 岸 Ш 者

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 ⑫発 明 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 忠 久· 者 佐 藤 砂発 明 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

信 生 明 者 古 韽 ⑫発

富士写真フイルム株式 南足柄市中沼210番地 の出 願 人

会社

- 1 発明の名称
- 2. 特許請求の範囲

下記一般式(I)で表わされるカプラーを芳香 族一級アミン現像主楽の酸化生成物と反応させる ことを特徴とするハロゲン化銀を使用するカラー 函像形成方法。

但し、Xは水素原子またはカップリング離脱基 を表わし、R1は水素原子、または置換基を表わ す。また、 R 1 または X でょ量体以上の多量体を 形成してもよい。

### 1 発明の詳細な説明

本乗明は、ハロゲン化銀によつて酸化された芳 香族一級アミンの酸化生成物とカップリング反応 して新規なマゼンタ色画像を形成する画像形成法 **に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラ** ーである!Hーピラゾロ(ノ, 4ー d)ーテトラ ソールを使用する画像形成法に関する。

郷光されたハロゲン化銀を酸化剤として、酸化 された芳杏族!級アミン系カラー現像主楽とカブ ラーが反応して、インドフェノール、インドアニ リン、インダミン、アゾメチン、フエノキサジン、 フェナジン及びそれに類する色素ができ、色画像 が形成されることは良く知られている。

これらのりち、マゼンタ色曲像を形成するため **化はょーピラゾロン、シアノアセトフエノン、イ** ングソロシ、ピラソロペンズイミダゾール、ピラ ゾロトリアソール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どよーピラゾロン類であつた。よーピラゾロン系 カプラーから形成される色素は熱、光に対する堅 牢性に受れているが、: 4 3 0 n m付近に 黄色成分 を有する不製吸収が存在していて色にごりの原因 となつている当が知られていた。

この黄色成分を減少させるマゼンタ色画像形成 骨核として英国特許 / 0 4 7 . 6 / 2 号に記載されるピラゾロベンズイミダゾール骨核、米国特許 3 7 7 0 . 4 4 7 号に記載されるインダゾロン骨核、また米国特許 3 . 7 2 5 . 0 6 7 号に記載されるピラゾロトリアゾール骨核が提案されている。

しかしながらとれらの特許に記載されているマゼンタカプラーは、ゼラチンのような親水性保設コロイト中に分散されたかたちで、ハロゲン化鉄乳削に混合するとき、不満足の色面像しか与えなかつたり、高沸点有機溶媒への溶解性が低かつたり、合成的に困難であつたり、普通の現像液では比較的ひくいカップリング活性しか有さなかつたりして未だ不満足のものである。

本発明の発明者は、 ナービラゾロン系カプラーの色相上最大の欠点である 4 3 0 n m付近の 関吸収を示さない新しいタイプのマゼンタ色画像カプラーを種々探索した結果、短波長舗に副吸収を示めさなく、色像の 堅牢性の高く、 合成的にも容易な一連のカプラー群に到達した。 したがつて本発

-- 3 --

を形成してもよい。

本発明のカラー画像形成方法において好ましい のは一般式(I)であらわされるカプラーを含む ハロゲン化級感光材料を利用する場合である。

一般式(I)において多量体とは1分子中に2
つ以上の一般式(I)であらわされる基を有しているものを意味し、ビス体やポリマーカプラーはこの中に含まれる。ここでポリマーカプラーは一般式(I)であらわされる部分を有する単量体(好ましくはビニル基を有するもの、以下ビニル単量体という)のみからなるホモポリマーでもよいし、芳香族一般アミン現像薬の酸化生成物とカップリングしない非発色性エチレン様単量体とともにコポリマーを作つてもよい。

ポリマーカプラーの分子量は 5 0 0 0 以上が適当であり、 1 0 0 0 0 以上ならなお好ましく、 4 5 0 0 0 以上であれば特に好ましい。

本希明のカプラーは感光材料へ添加してもよいし、発色現像浴に添加して用いてもよい。 感光材料への添加量はハロゲン化銀 / モル当り 2 × / 0<sup>-8</sup>

明の目的は、色冉現上優れ、発色速度、 炭大発色 健度に優れ、合成的にも優れ、カップリング活性 位に離脱基を導入することによつて、いわゆる 2 当域化でき、使用蝦吐も削減できる新規をマゼン タ色画像形成カプラーを提供し、これらのカプラ 一を使用したマゼンタ色画像形成法を提供するこ とにある。

前配の目的は、

下配一般式(I)で装わされるカプラーを芳香 族一級アミン現像主楽の酸化生成物と反応させる ととを特徴とするハロゲン化鋭を使用するカラー 価像形成方法により達成された。

但し、式中、X は水素原子またはカップリング 離脱基を表わし、R 1 は水素原子または置換基を 表わす。またR 1 またはXで2 量体以上の多量体

- 4 -

モル~ 5× 10<sup>-1</sup> モル、好ましくは / × 10<sup>-2</sup> ~ 5× 10<sup>-1</sup> モルであり、多量体の場合には発色部分が上記の量だけ入るようにポリマーカプラーの磁加量を調節すればよく、発色現像薬に添加して用いるときは浴 1000 ce当り、0.00 / ~0.1モル、好ましくは0.0/~0.05 モルが適当である。

一般式(J)において好ましくは、R1は水水 原子、ハロゲン原子、アルキル菇、アリール基、 ヘテロ 増基、シアノ菇、アルコキシ基、アリール オキシ病、ヘテロ境オキシ癌、アシルオキシ菇、 カルバモイルオキシ菇、シリルオキシ菇、スルホ ニルオキシ菇、アシルアミノ蒸、アニリノ蒸、ウ レイド病、イミド燕、スルフアモイルアミノ基、 カルバモイルアミノ 株、アルキルチオ基、アリー ルチオ 塩、ヘテロ 境チオ 煮、アルコキシカルボニ スルホンアミド 苺、カルパモイル 苺、アシル 塩、 スルスアモイル 苺、スルホニル 苺、スルフイニル 苺、アルコキシカルボニル カー ルボニル族、を扱わし、Xは水栽原子、ハロゲン原子、カルボキシ族、または酸素原子、健業原子もしくはイオウ原子を介してカップリング位の炭素と結合する基でカップリング離脱する基を扱わ

R<sub>1</sub> またはXが2価の基となりビス体を形成してもよく、

また一般式(I)で装わされる部分がビニル単 量体の中にあるときは、 R1 は単なる紹合または 連結基をあらわし、とれを介して一般式(I)で 表わされる部分はビニル※に結合する。

アミルフエノキシ)ブチルアミド基、 r ー ( ³ー tープチルー4ーヒドロキンフェノキシ)ブチル アミド基、αー(4ー(4ーヒドロキシフエニル スルホニル)フエノキシ}デカンアミド茜、等)、 アニリノ基(例えばフエニルアミノ基、ユークロ ロアニリノ基、ユークロローまーテトラデカンア ミドアニリノ英、ユークロローミードデシルオキ シカルボニルアニリノ基、Nーアセチルアニリノ 拡、 ユークロロー s ー { α ー ( 3 ー t ープチルー 4ーヒドロキシフエノキシ)ドデカンアミド)ア ニリノ茜、等)、ウレイド悲(例えば、フエニル ウレイド馬、メチルウレイド點、N.Nのジプチ ルウレイド港、等)、イミド茜(例えば、Nース クシンイミド族、ヨーベンジルヒダントイニル蓝、 4—(ユーエチルヘキサノイルアミノ.)フタルイ ミド浩、等)、スルフアモイルアミノ픔(例えば、 N,Nージプロピルスルフアモイルアミノ基、N ーメチルーNーデシルスルフアモイルアミノ羔、 等)、アルキルチオ基(例えば、メチルチオ基、 オクチルチオ塔、テトラデシルチオ搖、ユーフエ

ルフエニル法、ユ,チージーも一アミルフエニル 展、4-テトラデカンアミドフエニル病、等)、 ヘテロ煤基(例えば、ユーフリル画、ユーチエニ ル島、ユービリミジニル基、ユーベンゾチアゾリ ル蕪、等)、シアノ藍、アルコキシ蕪(例えばメ トキシ紙、エトキシ紙、ユーメトキシエトキシ羔、 ユードデシルオキシエトキシ苗、ユーメタンスル ホニルエトキシ岳、等)、アリールオキシ海(例 えば、フェノキシ出、コーメチルフエノキシ基、 · 4-t-ブチルフエノキシ基、等)、ヘテロ環オ キシ藍(例えば、ユーベンズイミダゾリルオキシ ※、等)、アシルオキシ蓋(例えば、アセトキシ あ、ヘキサデカノイルオキシ基、等)、カルパモ イルオキシ些(例えば、Nーフエニルカルパモイ ルオキシ基、Nーエチルカルパモイルオキシ基、 等)、シリルオキシ藍(例えば、トリメチルシリ ルオキシ基、等)、スルホニルオキシ蓋(例えば、 ドデシルスルホニルオキシ基、等)、アシルアミ ノ基(例えば、アセトアミド基、ベンメアミド基、 テトラデカンアミド基、α-(2,4-ジーL-

- 8 -

ノキシエチルチオ共、3一フエノキシプロピルチ オ塔、3ー(4ーtーブチルフエノキシ)プロピ ルチオ素、等)、アリールチオ差(例えば、フエ ニルチオ基、ユープトキシーsーtーオクチルフ エニルチオ高、ヨーペンタデシルフエニルチオ蓝、 ユーカルポキシブエニルチオ羔、4ーテトラデカ ンアミドフエニルチオ萬、等)、ヘテロ環チオ基 (例えば、4ーペンゾチアゾリルチオ基、等)、 アルコキシカルボニルアミノ基(例えば、メトキ シカルボニルアミノ岳、テトラデシルオキシカル ポニルアミノ芸、等)、アリールオキシカルポニ ルアミノ基(例えば、フエノキシカルボニルアミ ノ基、3.4ージーtestープチルフエノキシ カルボニルアミノ基、等)、スルホンアミド基 (例えば、メタンスルホンアミド墨、ヘキサデカ ンスルホンアミド集、ペンセンスルホンアミド基、 p.ートルエンスルホンアミド起、オクタデカンス ルホンアミド基、 ユーメチルオキシーよー tープ チルベンゼンスルホンアミド萬、等)、カルパモ イル基(例えば、Nーエチルカルバモイル基、N。 N ージブチルカルペモイル基、N ー( 4 ードデシ ルオキシエチル)カルペモイル茜、Nーメチルー Nードデシルカルパモイル基、Nー(ヨー(2. 4ーシー testーアミルフエノキシ)プロピル } カルパモイル葢、等)、アシル基(例えば、アセ チル基、(2.4 ージー tertーアミルフエノキ シ)アセチル基、ペンゾイル基、等)、スルフア モイル茜(例えば、Nーエチルスルフアモイル蓋、 N 、N — ジプロピルスルフアモイル基、N — ( 2 ードデシルオキシエチル)スルフアモイル基、N ーエチルーNードデシルスルフアモイル基、N. Nージエチルスルフアモイル基、等)、スルホニ ル基(例えば、メタンスルホニル基、オクタンス ルホニル盖、ペンゼンスルホニル基、トルエンス ルホニル基、等)、スルフイニル基(例えば、オ クタンスルフイニル基、ドデシルスルフイニル基、 フエニルスルフイニル茜、等)、アルコキシカル ボニル基(例えば、メトキシカルボニル基、プチ ルオキシカルポニル茜、ドデシルカルポニル基、 オクタデシルカルボニル基、等)、アリールオキ

-//-

3.4.5.6-ペンタフルオロベンスアミド茲、 - オーク・タン スルホン・アペード 茜、-- p -- シ-ア ノフエニル ウレイド族、N.N-ジエチルスルフナモノイル アミノ 盐、ノーピペリジル基、 ま。 オージメチル \_ 』、4 — ジォキソー3ーオキサゾリジニル嵩、 ノーベンジルーエトキシー3ーヒダントイニル基、 2 N - 1 . 1 - ジオキソー3 ( 2 H ) - オキソー 1.1-ベンソイソチアゾリル蒸、2-オキソー 1.ユージヒドローノーピリジニル茶、イミダゾ りん歩、ピラゾリん歩、3.5ージエチルー1. 2.4ートリアゾールーノーイル、よーまたは6 ープロモーベンソトリアソールー / ーイル、 ケー メチルーノ、2、3、4ートリアゾールーノーイ ル基、ベンメイミダゾリル基、ヨーベンジルー! ーヒダントイニル袪、ノーベンジルーターヘキサ デシルオキシー3ーヒダントイニル族、3一メチ ルーノーテトラゾリル基、4一メトキシフエニル アン基、サービパロイルアミノフエニルアン基、 ユーヒドロキシー4ープロパノイルフエニルアゾ 蓝等)イオウ原子で連結する茜(例えば、フエニ

シカルポニル茜(例えば、フエニルオキシカルポ ニル共、ヨーペンタデシルオキシーカルボニル芸、 得)を表わし、Xは水煮原子、ハロゲン原子(例 えば、塩米原子、臭米原子、ヨウ米原子等)、カ ルボキシ病、または酸素原子で連結する病(例え は、アセトキシ基、プロパノイルオキシ基、ペン ソイルオキシ若、2,4-ジクロロベンソイルオ キシ端、エトキシオキザロイルオキシ旗、ビルビ ニルオキシ羔、シンナモイルオキシ羔、フエノキ シ黒、4ーシアノフエノキシル基、4ーメタンス ルホンアミドフエノキシ基、チーメタンスルホニ ルフエノキシ基、αーナフトキシ基、βーペンタ デシルフエノキシ嵩、ベンジルオキシカルボニル オキシ基、エトキシ基、ユーシアノエトキシ基、 ベンジルオキシ茜、2一フエネチルオキシ苗、2 ーフエノキシエトキシ基、よーフエニルテトラゾ リルオキシ基、ユーベンゾチアゾリルオキシ基、 導)、鹽業原子で連結する基(例えば、ペンゼン スルホンアミド盖、N-エチルトルエンスルホン アミド茜、ペプタフルオロブタンアミド茜、4,

-/2-

ルナオ族、 2 ーカルボキシフエニルチオ族、 2 ーメトキシー 5 ー t ーオクチルフエニルチオ族、 4 ーオクタンスルホニルフエニルチオ族、 4 ーオクタンスルホンアミドフエニルチオ族、 2 ー ブトキシフエニルチオ族、 2 ー (2 ー ヘキサスルホニルエチル) ー 5 ー t ertーオクチルフエニルチオ族、 1 ー エトキシカルボニルトリデシルチオ族、 5 ー フエニルー 3 . 4 . 5 ー テトラゾリルチオ族、 2 ードデシルチオ ムーベンゾチアゾリルチオ族、 2 ードデシルチオー 5 ー テオフエニルチオ族、 2 ー アンリルー 5 ー チオフエニルチオ族、 2 ー アンリルー 5 ー チオカカー 5 英数わす。

R1またはXがよ価の基となつてビス体を形成する場合、このよ価の基をさらに詳しく述べれば、R1は散換または無量後のアルキレン基(例えば、メチレン基、エチレン素、1.10ーデンレン基、-CH2CH2-O-CH2CH2-、等)、量換または無量後のフェニレン基(例えば、1.4-フェニレン基、1.3-フェニレン基、

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad CCH_3 \qquad CCH_3$$

ーNHCO-R2-CONH-基(R2は魔換または無魔換のアルキレン逃またはフエニレン基を 扱わし、例えばーNHCOCH2CH2CONH-、

- S - R <sub>2</sub> - S - 媽 ( R <sub>2</sub> 口 置換または無 値 後 の アルキレン 萬 を 設わし、 例えば、 - S - C H <sub>2</sub> C H <sub>2</sub> - S - 、

ーNHCO一、一CONH一、一O一、一OCO-およびアラルキレン据(例えば

等から選ばれたものを組合せて成立する基を含む。 好ましい連結基としては以下のものがある。

-NHCO-, -CH2CH2-,

は前記 / 価の基を適当なところで 4 価の基にした ものを扱わす。

一般式(I)であらわされるものがビニル単量体の中にある場合のR1であらわされる連結基は、アルキレン基(懺換または無懂換のアルキレン基で、例えば、メチレン基、エチレン基、1.10一デシレン基、一CH2CH2CH2ー、等)、フェニレン基(置換または無置換のフェニレン基で、例えば、1.4ーフェニレン基、1.3ーフェニレン基、

- 16-

-CONH-CH2CH2NHCO-

-CH2CH2O-CH2CH2-NHCO,

たおピニル単量体の中のピニル基は一般式(I) であらわされるもの以外に置換装をとつてもよく、 好ましい置換基は水素原子、塩素原子、または炭 素数1~4個の低級アルキル基(例えばメチル基、 エチルボ)を致わす。

芳香族一級アミン現像楽の酸化生成物とカップリングしない非発色性エチレン様単盤体としてはアクリル酸、αークロロアクリル酸、αーアルアクリル酸(例えばメタクリル酸など)およびこれらのアクリル酸額から誘導されるエステルもしくはアミド(例えばアクリルアミド、 n ープチルア

クリルアミド、 ヒープチルアクリルアミド、ジア セトンアクリルアミド、メタアクリルアミド、メ チルアクリレート、エチルアクリレート、nープ ロピルアクリレート、 n ープチルアクリレート、 tープチルアクリレート、isoープチルアクリ レート、ユーエチルヘキシルアクリレート、 n ー オクチルアクリレート、ラウリルアクリレート、 メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、 nープチルメタクリレートおよび Bーヒドロキシ メタクリレート )、メチレンジピスアクリルアミ ド、ビニルエステル(例えばビニルアセテート、 ビニルプロピオネートおよびビニルラウレート)、 アクリロニトリル、メタクリロニトリル、芳香族 ビニル化合物(例えばステレンおよびその誘導体、 ビニルトルエン、 ジビニルベンゼン、ビニルアセ トフェノンおよびスルホスチレン)、イタコン酸、 シトラコン酸、クロトン酸、ピニリデンクロライ ド、ビニルアルキルエーテル(例えばビニルエチ ルエーテル)、マレイン酸、無水マレイン酸、マ レイン酸エステル、Nービニルー 2ーピロリドン、

はない。

(3)

Nービニルビリジン、およびューおよびギービニルビリジン等がある。 ここで使用する非発色性エチレン(機不飽和単量体は 2 個以上を一緒に使用することもできる。 例えば n ーブチルアクリレートとメチルアクリレート、 スチレンとメタクリル酸、メタクリル酸とアクリルアミド、メチルアクリレートとジアセトンアクリルアミド等である。

ポリマーカラーカプラー分野で周知の如く、固体水不溶性単様体カプラーと共重合させるための非 発色性エチレン様不認和単量体は形成される共重 合体の物理的性質をよび/または化学的性質例えば ば溶解版、写真コロイト組成物の結合剤例えばゼ ラチンとの相容性、その可撓性、熱安定性等が好 影響を受けるように選択することができる。

本妹明に用いられるポリマーカプラーは水町溶 作のものでも、水不溶性のものでもよいが、その 中でも特にポリマーカプラーラケックスが好まし い。

本希明にかかる代表的なマゼンタカプラーの具 体例を示すが、これらによつて限定されるもので - 20-

----

(5)

(4)

(6)

(i)C<sub>5</sub>H<sub>11</sub> 
$$\longrightarrow$$
 C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>(t)  $\longrightarrow$  C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>s  $\longrightarrow$  H

HO

C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>s  $\longrightarrow$  H

C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>s  $\longrightarrow$  H

HO

C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>s  $\longrightarrow$  H

HO

C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>s  $\longrightarrow$  H

- - - 313-

- 26 -

แล

(18)

07)

¢9

(20)

20

$$HO \longrightarrow SO_2 \longrightarrow OCHCNH \longrightarrow (CH_2) \longrightarrow H$$

$$C_{10}H_{21} \longrightarrow OCH_{21} \longrightarrow OCH_{3}$$

$$C_{10}H_{21} \longrightarrow OCH_{3}$$

ខិ

(1)C 6H13 
$$\longrightarrow$$
 C CH2)3  $\longrightarrow$  N  $\longrightarrow$  N

69
$$HO - So_{2} - C_{10}H_{21}$$

$$So_{2} - C_{21}H_{21}$$

$$So_{2} - C_{21}H_{21}$$

$$So_{2} - C_{21}H_{21}$$

$$So_{3} - C_{21}H_{31}$$

$$C_{10} - C_{21}H_{31}$$

$$C_{21} - C_{21}H_{31}$$

$$C_{21} - C_{21}H_{31}$$

HO  $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_3$   $CH_4$   $CH_3$   $CH_4$   $CH_4$   $CH_4$   $C_2H_5$ 

C2H3 (1)C5H3 1 (1)

C1.8H3.70

N
OH2 OC6H13

ଷ

-315-

 $C_{17H35} \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} C_{H2} \xrightarrow{C} C_{8H17}$   $C_{17H35} \xrightarrow{N} C_{H2} \xrightarrow{C} C_{8H17} \xrightarrow{N} C_{H2} \xrightarrow{N} C_{H2} \xrightarrow{N} C_{H2} \xrightarrow{N} C_{R117}$ 

 $\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 = \text{C-CNH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 = \text{C-CNH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \end{array}$ 

本発明のカプラーは一般的に下記の方法で合成 することができる。

以下はポリマーカブラー用単量体として好ましい例である。

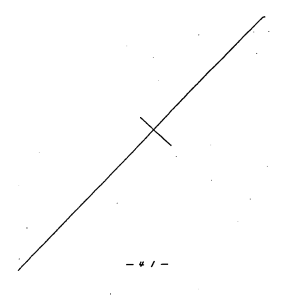
### ① 骨核の合成

$$\begin{array}{c} \text{NH 2} \\ \bullet \quad \text{R 2-C=CH-CN} \end{array} \xrightarrow{\text{NH}_2 \text{NH}_2 \cdot \text{H}_2 \text{O}} \begin{array}{c} \text{N-NH} \\ \text{R}_2 \end{array}$$

### イルアミノ勘、を畏わす。)

上記反応のうち基本骨核の合成については、Angew.Chem.Int.Ed.Eng.2/ 698 (/982年)、Chem.Ber.,89 255 の(/984年)を参考にして合成する事ができる。 健機基の合成については、公知の方法で合成するとができる。

### (2) ポリマーカプラーの一般的合成法



( R 3 はアルキル素、アリール病を安わし、 R 4 、R 5 は水梁原子、アルキル基、アリ ール書、ヘテロ環基を扱わす。)

(R6は水炭原子、ハロゲン原子、ヒドロキ ン基、アシルアミノ萬、スルホンアミド基、 ウレイド基、イミド基、スルフアモイル基、 アルコキンカルボニルアミノ基、カルバモ

ポリマーカプラーの合成法については否被重合 および乳化重合があるが、まず溶液重合について は米国特許3,451,820号、特開昭58-28745号に配載の方法で合成でき、一般式Ⅰ であらわされる部分を含む単位体カプラーと非発 色性エチレン様単量体(例えばアクリル酸、αー クロロアクリル酸、メタアクリル酸のようなアル アクリル酸またはそのアクリル酸から誘導される エステルもしくはアミド(例えばアクリルアミド、 nープチルアクリルアミド、nープチルメタアク リレート、メチルメタアクリレート、エチルメタ アクリレート、等))を適当な比率で、可溶性有 機裕似(例えば、ジオキサン、メチルセルソルブ、 等)に将解すたは混合し、適当な温度(30~1 00°位)で重合開始(物理的作用として、紫外 級、髙エネルギー輻射等によるか化学的作用とし てパーサルフェート、過酸化水栄、ペンソイルパ ーオキシド、アゾビスアルキロニトリル等の開始 剤によるフリーラジカルの生成によつて開始)す るととができる。近合反応終了後、有機溶媒への

押出、 機能、 あるいは水への注加によつて直合体を単離するととができる。 また乳化脂合法については米国特許 3 , 3 7 0 , 9 5 2 号に配収の方法で合成するととができる。

### ③ カップリング離脱基の一般的な導入法

### (1) 散素原子を連結する方法

本発明の4当量母核カプラー、/Hーピラゾロ(/,sーd)-テトラゾール型カプラーを実施例1に示すよりた方法で色素を形成させ、それを酸触族の存在下で加水分解しケトン体とし、このケトン体をpd-炭素を触媒とする水素統加、2n-酢酸による選元または水素化ホウ料ーピラゾーによる選元で、7-ヒドロキシー/Hーピラゾロ(/.sーd)-テトラゾールを合成することが出来る。これを各種ハライドと反応させてきのとする酸素原子を連結したカプラーが合成できる。(米国特許3,926,63/号、特開昭57-708/7号参照)

#### (2) 登累原子を連結する方法

窒米原子を選結する方法には大きく分けて3つ

- 43-

第3の方法は、6 \*\*または / 0 \*\* 電子系芳香族 電景へテロ環を7位に導入する場合に有効を方法 で、特公昭 \*\* 2 つ 3 6 8 7 7 号に記載されている ように前記第2の方法で合成した 7 - ハロゲン体 に対して 2 倍モル以上の 6 \*\*または / 0 \*\* 電子系 芳香族選集へテロ境を添加し \*\* 0 \*\* ~ / \* 0 \*\* で で無器嬢加織するか、またはジメチルホルム アル デヒド、スルホランまたはへキサメチルホスホト リアミド等非プロトン性極性器媒中、30 \*\* ~ / よの \*\*で加熱することによつて7位に窒素 原子で 連結した芳香族湿染へテロ環基を導入することが できる。

#### (3) イオウ原子を連結する方法

芳香族メルカブトまたはヘテロ環メルカブト基
が7位に置換したカブラーは米国特許 3 , 2 2 7 .
3 3 4 号に配収の方法、すなわちアリールメルカ
ブタン、ヘテロ環メルカブタンおよびその対応す
るジスルフィドをハロゲン化炭化水業系裕謀に裕

の方法がある。県ノの方法は、米国特許3.4/9,39/号に記載されているように適当なニトロソ化剤でカップリング居住位をニトロソ化し、七九を適当な方法で避元(例えば、Pdー炭米等を触媒とする水素添加法、塩化第一スズ等を使用した化学違元法)し、フーアミノーノHーピラソロ(ノ・メーd)テトラゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国特許第3,72s,067 号に記載の方向、すなわち;適当なハロゲン化剤、例えば、垣化スルフリル、塩素ガス、臭素、Nークロロコハク酸イミド、Nーブロモコハク酸イミド等によつて7位をハロゲン化し、その後、特公昭36-45/13s号に配数の方法で選集へテロ境を適当な塩基触媒、トリエチルアミン、水酸化ナトリウム、ザアザビンクロ〔2,2,2〕オクタン、無水炭酸カリウム等の存在下で置換させ、7位に選案原子で連結したのうち、とができる。酸業原子で連結した化合物のうち、

- 4 4 -

## 合成例 1

/ H - 6 - メチルピラゾロ ( / , s - d ) テト ラゾール (例示カプラー(I) ) の合成

a) 中間体! 3ーアミノーメーメチルピラゾー ルの合成

3-アミノクロト/ニトリル(市販品、ALdrichカタログ)!8. 69と80多ね水ヒドラジーノュ!. 69を300配のエタノール中で!2時間加熱遠流した。室盛に戻した後酸圧酸離し、続い

て被圧蒸留(117°C/0.4mH9)して3 ーアミノ- 3ーメチルピラソール17.79を換 糞色の液体として得た。

b) カプラー(1)の合成 6ーメチルピラゾロ (1、 s-d) テトラゾールの 合成

3ーTミノーメチルピラゾールの、タクタ(10mmol)を水10配と設塩酸がはの酸学的液化能かした。これに亜硝酸ナトリウムの、699(10mmol)の水溶液(10配)をの~5°Cで減下し、さらに30分間そのきまの温度でかくはんした。この溶液を、亜硫酸サトリウム109と水酸化ナトリウムの・49を冷水40配に過過と水酸化ナトリウムの・49を冷水40配に過過とれて測量度10配を加えて、蒸気溶化し、過過とないに減量度10配を加えて、蒸気溶化し、過過とこれに減量度10配を加えて、蒸気溶化し、過過とこれに減量度10配を加えて、蒸気溶化し、過過とこれに減量(10mmol)の水溶液(10配)を0~より9(10mmol)の水溶液(10配)を0~よっに高下した。そのままの温度で1時間かくは

### を2. 49得た。

以下の骨核合成は、合成例1と阿様に行ない/H - 6 - ヘブタデシルピラゾロ (1,5-d)テト ラゾールを得ることが出来た。

1H-6-ヘプタデシルピラゾロ〔1,5-d〕
テトラゾール1.758を50alの塩化メチレン
ーテトラヒドロフラン(1:1、容積)に沿岸し
て、700町のN-クロロスクシンイミドを添加
した。室温で2時間撹拌した後、さらに50alの 塩化メチレンを添加し、飽和重そり水、水で洗浄
し、塩化メチレン層を濃縮し、無色の粉末を1.839得た。

#### 元素分析

理論版 H(9.50%)、C(62.88%)、N(18.34%) 実験値 H(9.56%)、C(62.86%)、N(18.33%) 本発明に用いられるマセンタカブラーから形成 されるマセンタ色画像は下記一般式で扱わされる 色像安定化剤と併用することによつて耐光返半性 が向上する。 んしてのち、中和した。この水溶液に20dの酢 破エチルを加え、よく抽出し、酢酸エサル層を分 液し、無水低酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を放 圧除去し、残留物をシリカゲルカラムクロマト (溶凝液;CHC3:メタノールニノの:ノ)で 精製し、無色粉末状のカナラー(1)を0.539得 た。

#### 元紧分析

理論値 H(4.09%)、C(39.02%)、N(s6.89%)

変数値 H(4.1/%)、C(39.01%)、N(s6.83%)

合成例2

/ II - 7 - クロロー 6 - ヘプタデンルピラゾロ [ / , s - d ] テトラゾ - ル(例示カブラー(32) の合政

3ーオキソエイコサノニトリル3. /9(ステアロイルクロリドとナトリウムシアノメチリドより合成; J. Org Chem 25 736(1960年) 谷服)と80 男拍水ヒドラジン1. 29を/3dのエタノール中で合成例!と叫様に加熱還流し、3-アミノー5-ヘブタデシルピラゾール

但し、R10は水米原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ蝦夷を表わし、R11、R12、R13、R14、R15は各々水米原子、ヒドロキンボ、アルキルボ、ソリール基、アルコキン基、アシルアミノ基を表わし、R18はアルキル基、アシルアミノ基を表わし、R18はアルキル基を表わす。またR10とR11は互いに閉環し、よ母またR10とR11は対策し、メチレンジオキシ環を形成してもよい。さらにまたR10とR11が開環し、メチレンジオキシ環を形成してもよい。さらにまたR10とR11が開環し、メチレンジオキシ環を形成してもよい。さらにまたR13とR14が開環し、よ員の炭化水米環を形成してもよく、その時のR10はアルキル帯、アリール基、ヘテロ環転を扱わす。

これらの化合物は、米箇等許3,935.0/6号、问3,982,944号、问4,254、 216号明湘蓝、特明昭55-21,004号、 回54-145,530号明湘哲、英国特許公司 2,077.455号、问2,062,8888号、明湖等、米国特許3,764,337号、同3,57号、同3,57号、同3,57号、同3,57号、同3,57号、同55-6327号明湘哲、2,0 2,225号、问55-6321号明湘哲、2,0 66,975号明湘哲、特公昭54-12。3 56,975号明湘哲、特公昭54-12。3 7号、同48-31,625号明湘哲、米国特許 66,975号明湘哲、特公昭54-12。3 7号、同48-31,625号明湘哲、米国特许 3,700,455号明和哲化記載された化合物 をも含む。

本括明に用いられる写真根光材料の写真乳剤脂には本願カブラーの他に通常の色形成カブラー、 すたわち発色現像処理において芳香族!級アミン 現像楽(例えば、フエニレンジアミン誘導体や、 アミノフエノール誘導体など)との酸化カツブリ

\_ \_ 5 / \_

応の生成物が無色であつて現像抑制剤を放出する 無星色DIRカップリング化合物を含んでもよい。

これらのカプラーの他にカツブリング反応の生成物が無色であるような無量色カプラー、 カツブリング反応により赤外吸収を有する色素を生成する赤外カプラー、 カツブリング反応により 県色色像を与える黒発色カプラー等を含んでもよい。

またこれらの他、粒状性、色再現性等の写真性能の改良を目的に特別昭ま?-///ままら号、 同 5 7 - ///よま7号に示されるようなカップリング成分を離脱するカブラーや特別昭 5 7 - / ま 6 3 6 号に示されるような発色現像主楽酸化体と酸化環元反応し得る甚を離脱するカブラー等

本発明のカプラーをハログン化鉄乳剤筋に導入するには公知の方法でとえば米園特許 2 . 3 2 2 . 0 2 7 号に記載の方法などが用いられる。 たとえばフタール酸アルキルエステル(ジブチルフタレート、ジオクチルフタレートなど)、 リン酸エステル(ジフエニルフォスフエート、トリフエニル

ングによつて発色しりる化合物を含んでもよい。 例えば、マセンタカナラーとして、よーピラゾロ ンカブラー、 ピラゾロベンツ イミダゾールカブラ ・、シアノアセチルクマロン カブラー、開鎖アシ ルアセトニトリルカブラー等があり、イエローカ プラーとして、アシルアセト アミドカブラー (例 えばペンソイルアセトアニリ ド類、ピパロイルア セトアニリド類)、等があり、シアンカプラーと して、ナフトールカブラー、 およびフェノールカ **プラー、等がある。とれらのカブラーは分子中に** パラスト基とよばれる疎水基を有するか、ポリマ - 状で非拡散のものが望ましい。カブラーは鍵ィ オンに対し4当量性あるいは1当損性のどちらて もよい。また英国特許2,083,640Aに示 されるような現像により選胺な拡散性を有する色 異を生成するカブラーであつてもよい。また色補 正の効果をもつカラードカプラー、あるいは現像 にともたつて現像抑制剤を放出するカブラー(い わゆるDIRカブラー)であつてもよい。

. またDIRカナラー以外にも、カツナリング反

フォスフエート、トリクレジルフオスフエート、 ジオクチルプチルフオスフエート)、クエン酸エ ステル(たとえばアセチルクエン酸トリプチル)、 安息香酸エステル(たとえば安息香酸オクチル)、 アルキルアミドしたとえば ジエチルラウリルアミ ド)、脂肪性エステル類(たとえばジブトキシエ チルサクシネート、ジオクチルアゼレート)、ト リメシン酸エステル絹(たとえばトリメシン酸ト リプチル)など、または沸点約30°C乃至!s o ° C の有機将媒、たとえば酢酸エチル、酢酸プ チルのどとき低級アルキルアセテート、フロピオ ン膜エチル、1級プチルアルコール、メチルイソ ブチルケトン、βーエトキシエチルアセテート、 メチルセロソルブアセテート等に裕解したのち、 親水性コロイドに分散される。上記の高沸点有機 쯈鰈と低沸点有機器媒とを混合して用いてもよい。

また特公昭s/-39853号、特開昭s/-59943号に記収されている裏合物による分散 法も使用することができる。

カプラーがカルボン酸、スルフォン酸のどとき

- 5 4 -

ミドエチルアニリン、 4 - アミノー3 - メチルー N - エチルー N - β - メトキシエチルアニリンた と)を用いることができる。

この他し、F・A・Mason 若 Photographic Processing Chemistry(Focal Press 刊、1966年)のP226~229、米国特許2、193、015号、阿2、592、364号、特開昭48-64933号などに記載のものを用いてもよい。

カラー現像液はその他、アルカリ金属の亜酸酸塩、炭酸塩、ホウ酸塩、及びリン酸塩の如きpH 緩衝剤、臭化物、沃化物、及び有機カブリ防止剤の如き現像抑制剤ないし、カブリ防止剤をどを含むととができる。又必要に応じて、硬水軟化剤、ヒドロキシルアミンの如き保信剤、ペンジルアルコール、ジェチレングリコールの如き有機溶剤、ポリエチレングリコールの如き有機溶剤、ポリエチレングリコール、四級アンモニウム塩、アミン類の如き現像促進剤、色素形成カブラー、競争カプラー、ナトリウムボロンハイドライドの如きかぶらせ剤、ノーフエニルーヨーピラゾリド

る。エチレンジアミン四酢酸鉄(II)錯塩は独立 の以白液においても、一浴以白定増液においても 有用である。

- 59-

とれらのハロゲン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その進合晶形等どれでもよい。

また平板状、特に直径/厚みがよ以上、特に 8 以上の粒子が粒子の全投影面積のよの 多以上を占 ンの如き補助現像薬、粘性付与剤、米国特許4,083,723号に配収のポリカルボン酸系ギレート剤、西独公開(ULS)2,622,950号に配戦の酸化防止剤などを含んでもよい。

発色現態後の写真乳剤層は通常課白処理される。 **涼白処理は、足着処理と同時に行われてもよいし、** 個別に行われてもよい。誤白剤としては、例えば 鉄(Ⅱ)、コパルト(Ⅱ)、クロム(Ⅳ)、網 ( II )などの多価金属の化合物、過酸類、キノン 類、ニトロソ化合物等が用いられる。例えば、フ エリシアン化物、重クロム健塩、鉄(皿)または コパルト(Ⅲ)の有機錯塩、例えばエチレンジア ミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ,ヨージアミ ノーコープロペノール四作酸などのアミノポリカ ルポン酸類あるいはクエン酸、酒石酸、リンゴ酸 **たどの有機酸の錯填;過硫酸塩、過マンガン酸塩;** ニトロソフエノールなどを用いることができる。 とれらのうちフエリシアン化カリ、エチレンジア ミン四酢酸鉄(狙)ナトリウム及びエテレンジア ミン四酢般飲(皿)アンモニウムは特に有用であ

めている乳剤と併用することもできる。

-60-

文、別々に形成した 2 種以上のハロゲン化銀写 真乳剤を混合してもよい。更に、ハロゲン化鍛粒 子の結晶構造は内部まで一様なものであつても、 また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、 英国特許635,841号、米国特許3,622, 3 / 8 号に配驳されているようた、いわゆるコン パージョン型のものであつてもよい。又、潜像を 主として表面に形成する型のもの、粒子内部に形 成する内部前像型のもののいずれでもよい。これ らの写真乳剤はMees(ミース)者、"The Theory of Photographic Process" (ザ・セオリー・オブ・ホトグラフィック・ブロ セス)、MacMillan 社刊: P. Grafkides (ピー・グラフキデ) 法、"Chimie Photographique" (シミー・ホトグラフィ -ク)、Paul Montel社刊(ノタよフ年)等 の成者にも記載され、一般に認められている。 P. Glafkides 著Chimie et Physique Photographique(Paul Montel社刊、

1967年)、G.F. Duffin 巻
Photographic Emulsion Chemistry
(The Focal Press 刊、1966年)、V.
L. Zelikman et al \*\* Making and
Coating Photographic Emulsion
(The Focal Press 刊、1964年)など
に配収された方法を用いて調整することができる。
即 ち 、 放性法、中性法、アンモニア法等のいず
れでもよく、又可溶性銀塩と可溶性ハロゲン塩を
反応させる形式としては、片偶混合法、 向時混合
法、それらの組合せなどのいずれを用いてもよい。

粒子を鍵イオン過剰の下において形成させる方法(いわゆる逆飛合法)を用いることもできる。 同時福合法の一つの形式としてハロゲン化鉄の生成される被相中のpAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジエット法を用いることもできる。

この万法によると、結晶形が規則的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化銀乳剤が得られる。 別々に形成した2種以上のハロゲン化銀乳剤を

- 63-

ためには、前記Glafkides またはZelikman らの奢容あるいはH.Frieser編"Die Grundlagen der Photographischen Prozesse mit Silberhalogeniden" (Akademische Verlagsgesellschaft, 1948)に記載の方法を用いることができる。

本発明を用いて作られる 黙光材料の写真乳剤層または他の親水性コロイド層には塗布助剤、帯電防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写真特性改良(例えば、現像促進、硬調化、増級)等積々の目的で、積々の界面活性剤を含んでもよい。

### 吳施例 1

 混合して用いてもよい。

ハロゲン化銀粒子形成义は物理熱成の過程において、カドミウム塩、中鉛塩、鉛塩、タリウム塩、イリシウム塩又はその鉛塩、ロジウム塩又はその鉛塩、鉄塩又は鉄鉛塩などを、共存させてもよい。

乳剤は比酸形成後あるいば物理熱成後に、 適常 可溶性塩類を除去されるが、 そのための手段としては古くから知られたセラチンをグル化させて行うヌーデル水洗法を用いてもよく、また多価アニオンより成る無機塩類、 例えば(酸ナトリウム、アニオン性外面活性剤、アニオン性ポリマー(例えばがリスチレンスルホン(で)、 あるいはセラチンはボリスチレンスルホン(で)、 あるいはセラチンはが、 あるいはセラチンにが導体(例えば脂肪族アシル化セラチン、 芳香族カルバモイル化ゼラチンなど)を利用した 沈降法 (フロキュレーションを用いてもよい。可溶性塩類除去の過程は省略してもよい。

ハロゲン化銀乳剤は、化学増展を行わない、いわゆる未後熱(Primitive)乳剤を用いることもできるが、池宮は化学増展される。化学増展の

-64-

門風で!時間良く撹拌した後より ndの酢酸エチルと30 ndの水を加え抽出操作を行なつた。酢酸エチル層を飽和食塩水でよく洗浄した後、溶媒を除去し、残液をシリカゲルカラムクロマトで分離した。 群離被はエチルエーテルで行なつた。 本発明カブラー(1)から得られたマゼンタ色素の NMRスペクトルは、 重クロロホルム (COCl3)中、以下の通りである。

\$(ppm) \$.73(d,/H, J=/0Hz),
6.50-6.80(m,2H),
4./5(br,/H), 3.243.75(m,6H), 2.95(s,
3H), 2.48(s,3H), 2.
4/(s,3H), 0.8/(br,
3H)

アンダーラインで示される3つのメチル基の吸収は下配構造式 Bを満足する。この色架は oll状

- 6 5 -

で結晶しなかつた。

- 67-

途布用助剤、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム、硬膜剤:ユーヒドロキシー4 、6 ージクロロー s ートリアジンを加え三酢酸セルロース支持体上に途布した。さらにこの層の上に保護剤としてセラチン造布液を流布し(セラチン!タノ m<sup>2</sup> ) 

を禁し、フィルム A とした。

一方、本発明のカプラー(3)を7. / タ、 使用し、 上記フイルムAと同じようにしてそれぞれフイル ムBを作成した。

回様にして本発明のカプラー53を8・18使用 し、緑感性塩臭化銀乳剤2008を用いた以外は 上記フィルムAと同じようにしてフィルム C を作 マゼンタ色素Bと比較カブラーAから形成されたマゼンタ色素の能像エチル中の可視吸収スペクトルを第1図に示す。両者の吸収スペクトルの敏高機度を1.0に規格化して比較した。

図 / からわかるように本発明のカブラーから得られる色紫は、比較カブラ A から形成される色紫に比較し、 A maxの位置は長波長側にシフトしているが、 400~430 mm付近の関吸収がなく、長波長側の裾がシャーブに切れており、カラー写異感光材料に使用した場合に色再現上有利であることがわかる。

### 突施例 2

下記に示す比較カプラーC、/39にトリオクチルホスフェート/5配、酢酸エチル/5配を加えて溶解し、この溶液をジーBeeープチルナフタレンスルホン酸ナトリウムを含む/0男セラチン水溶液/009に加え、ホモジナイザー乳化機を用いて攪拌乳化し、乳化物を得た。この乳化物を緑感性塩臭化餓乳剤(Br45モル多、CU55モル多)3009(餅/3.59含有)と混合し、

- 68 -

成した。

上記フィルムA~Cを販光計で1000ルック ス1秒で観光し、次の処理液で処理した。

### 現假液

・ベンジルアルコール	/ 5 ab
ジエチレンドリアミン3酢酸	5 9
КВг	0.49
N a 2 S O 3	5 9
N a 2 C O 3	. 309
ヒドロキシアミン硫酸塩	29
· チーアミノー3ーメチルー Nー	
エチルーN-#-(メタンス	
ルホンフミド)エチルアニリ	
23/2H2SO4H2O	4.59
水で 1000mlにする	p H / 0 . /
<b>噪白定潛液</b>	•
チオ硫酸アンモニウム	
(70 w t %)	150 al
N a 2 S O 3	· 59
Na (Fe'(EDTA))	409

-70-

- 69-

4 9

水で 1000alにする

pli 6.8

処理工程

al E

時 間

現像液

33 .

3分30秒

漂白定界液

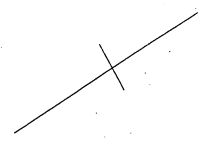
33

1分30秒

水 洗

28~35°3分

処理した後の色業保護度をマクベス機能計ステータスAAフイルターにて測定した。また色業保の分光吸収スペクトルをも測定した。色製像のフィルム上での吸収も実施例 1 と同様、創設収がなく最被長間の裾の切れたものであつた。 発色特性について下裂に掲げる。



- 7 / -

本発明のカプラーは、従来のよーピラゾロン型 カプラーに比べてより高い発色凝度を与え、化合物ので代役される二当量カプラーは少ない塗布鍵 量で高い発色濃度を与えることがわかる。

また420nm付近の剛吸収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、色再現の良いことを示している。

## 4. 図面の簡単な説明

第 / 図は色紫の吸収スペクトルである。

A…災施例1のカプラーAから生成する色楽の戦 収スペクトルである(比較例)

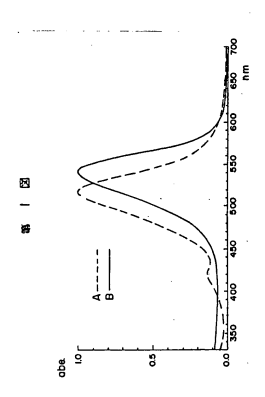
B…実施例 1 のカプラー(1)から生成する色素の吸収スペクトルである。 ( 本発明 )

縦軸は吸収液度(/に規格化してある)をあらわし、横軸は液長(nm)をあらわしている。

特許出願人 富士写真フイルム株式会社・

副吸収(≠ 3 0 n m にかける吸収送底 <sup>米</sup> )	0.137	0.051	0.050	
最大吸収放長	.536nm	.f f 6 n m	5 5 4 n m	
最大速度	2.64	2.9.2	3.36	
モル比 AR/Cp	9	•	*	
. t t	比較カプラー(C)	本発明のカナラー(3)	8	
7122	¥	B	ပ	
- 7 2 -				

**木棚大砲の沿雨を / イプガイを** 



# 手続補正書

昭和39年11月2日

高計

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 38年 特 願 第 / 4280/号

2. 発明の名称

カラー画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

神奈川県南足柄市中沼210番地

名 称(520)富士写真フイルム株式会社

代表者

关 茜

遊路先 〒106 東京都地区西麻布 2 丁目26番30号 富士学賞フィルム株式会社 東京本社 特許 庁 電話 (406) 2537

と補正する。

5. 第9頁/行目の

「ブチル」を

「ブタン」

と補正する。

6. 銀タ買ュ行目の

「フェノキシ) ブチル」を

「フェノキシ)ブタン」

と補正する。

7. 第9頁/ 2行目の

「N. Nのジブチ」を

「N, Nージブチ」

と補正する。

a. 第11頁16行目の

「ドデシル」を

「ドデカン」

と補正する。

9. 第 / / 頁 / 7 行目の

「フェニル」を

「ベンセン」

- 2 -

▲ 補正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」 の概念よび図面

5. 補正の内容

(1) 明細書の「発明の詳細な説明」の機の記載 を以下のように補正する。

1. 第3頁/9行目の

「監牢性の高く」を

「堅牢性が高く」

と補正する。

2 第7頁2行目の

「カルボキシ基」を

「カルボキシル基」

と補正する。

3. 第7頁/8行目の

「ヘキシル」を

「ヘキサン)

と補正する。

4 第8頁/8行目の

「ドデシル」を

「ドデカン」

と補正する。

10 第1/頁19行目の

「ドデシル」を

「ドデシルオキシ」

と補正する。

- 11 第11頁20行目の

「オクタデシル」を

「オクタデシルオキシ」

と補正する。

12 第12頁2行目の

「オキシー」を

「フェノキシ」

と補正する。

13 第 / 2 質 / 0 行目の

「フェノキシル器」を

「フェノキシ基」

と補正する。

14 第13頁3行目の

「スルフアモノイル」を

「スルフアモイル」

と補正する。

16. 第13頁6行目の

「ノーベンジルーエトキシ」を

「ノーペンジルーォーエトキシ」

と補正する。

16. 第 / 3 頁 / 3 行目の

「トリアソール」を

「テトラゾール」

と補正する。

17. 第14頁5行目の

「ヘキサスルホニル」を

「ヘキサンスホニル」

と補正する。

18 第14頁11行目の

「チオフエニル」を

「チエニル」

と補正する。

19. 第 / 8 頁 / 2 ~ / 3 行目の

「αーアルアクリル酸」を

「αーアルキルアクリル酸」

- 4 -

22 第24 質化合物側の構造式を

HO - SO 2 - O-CHCOCH 2 N-N-N
C

と補正する。

Г

23 第30頁化合物四の構造式を

$$\begin{array}{c|c} C & C_{10}H_{21} & N-N-N \\ \hline HO & CHCONH & CH_2)_2 & N-N-N \\ \hline \\ O & CH_3 \\ \hline \end{array}$$

と補正する。

と補正する。

20. 慰19負10行目の

「メチレンジビス」を

「メチレンビス」

と袖正する。

21. 第22頁化合物(4)の構造式を

$$\begin{array}{c|c} & N-N-N \\ C_{15}H_{31} & Q & H \end{array}$$

と補正する。

入 24. 湖 3 2 質化合物(2)の構造物を

と補正する。

26 第33頁化台物四の構造式を

と補正する。

26 第 3 6 頁化合物GMの構造式の後に、以下を 挿入する。

05

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} - \text{C} - \text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} - \text{C} - \text{CH}_{2}\text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3} - \text{C} - \text{CH}_{2}\text{C} - \text{O} - (\text{CH}_{2}) & \\ \text{CH}_{3} - \text{C} - \text{C} \\ \text{CH}_{3} - \text{C} \\ \text{CH}_{3} - \text{C} - \text{C} \\ \text{CH}_{3} - \text{C} \\ \text{CH}_{4} - \text{C} \\ \text{CH}_{5} - \text{C} \\ \text{CH}_{5} - \text{C} \\ \text{CH}_{5} - \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} - \text{C} \\ \text{C} - \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} - \text{C} \\ \text{C} - \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} - \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} - \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} - \text{C} \\ \text{C}$$

(38)

- 7 -

29. 第38頁中段の化合物の構造式

と補正する。

30. 第39頁上段の化合物の構造式

$$\begin{bmatrix} N-N \\ R_2 & N-NH-CH_2 - CH_2 \end{bmatrix}$$

と補正する。

31. 第40 資上段右の化合物の構造式

と補正する。

(37)

27. 第36頁の化合物の田号を

[ (88) J

と補正する。

28. 第37頁の化合物倒およびのの番号をそれ

それ

「69」⇒ょび「60] と補正する。

- 2 -

82 第40頁下段左の化台物の構造式

と補正する。

33.第4/頁3行目の

[2/ 698] を

[21,698]

と補正する。

84.第41頁4行目の

[ 8 9 2 3 3 ] &

[89, 235]

と緒正する。

36. 第4. 4 頁 4 行目の

「一般式Ⅰ」を

「一般式 (I)」

と補正す。

36. 第42頁7~8行目の

「アルアクリル酸」を

「αーアルキルアクリル酸」

- 10-

と補正する。

37. 第4 2 頁 / 4 ~ / 5 行目の

' 「/ 0 0 °位」を

「/ o o °C位」

と補正する。

38 第43頁//行目の

「pd」を

L P d J

と補正する。

39.第44頁4行目の

· [pd]

[Pd]

と補正する。

40 第44買!よ行目の

「窒素ヘテロ」を

「含塑製ヘテロ」

と補正する。

41. 第44頁17行目の

「ザアザ」

「シアザ」

-//-

と補正する。

47. 第4 6 頁 / 7 行目の

「クロトノニトリル」を

「クロトノニトリル」

と補正する。

48. 餌 4 6 頁 / 『行目の

「ヒドラジーノ」を

「ヒドラジン」

と補正する。

49. 第48 頁/7行目の

[J. Org Chem 25 736] &

[J. Org. Chem., 25, 736]

と補正する。

50. 第50 頁 4 行目の

[Rial &

削除する。

51 第5 2 頁 3 行目の

「ベンツイミダゾール」を

「ベンメイミダゾール」

と補正する。

-/3-

と補正する。

42 第45 頁3~4 行目の

「芳香族窒素」を

「芳香族含窒累」

と補正する。

43.第45頁8行目の

「芳香族窒素」を

「芳香族含窒累」

と補正する。

44 第4 5頁9~10行目の

「アルデヒド」を

「アミド」

と補正する。

45. 第4 3 頁 1 1 ~ 1 2 行目の

「ノゟロ°で」を

[/ 10 °C 7]

と補正する。

46 第4 6 頁 / 0 行目の

「臭素塩酸」 と

「臭素酸塩」

-/2-

52 崩 5 8 貫 2 0 行目の

「メタンスルホ」を

「メタンスルホン」

と補正する。

51 第6/頁/9行目の

「直径/厚みが」を

「直径/厚みの比が」

と補正する。

84 第63頁7行目の

「調整」を

「鋼製」

と補正する。

58. 第 6 6 頁 / 0 行目の

[COCLS] &

[CDCs]

と補正する。

54 解 6 6 頁 / 2 行目の

[8 (ppm)] を

[ 8 ( ppm ) ]

と補正する。

-/4-

段店を有する場合には、アルカリ性水溶液として 親水性コロイド中に導入される。

本発明の配光材料を製造するために用いられる ハロゲン化銀として臭化銀、沃臭化銀、沃塩臭化 銀、塩臭化銀および塩化銀のいずれでもよい。好 ましいハロゲン化銀は沃臭化銀である。

本語明に用いられる写真乳剤は、メチン色紫類その他によつて分光増減されてよい。これらの増燃色素に単独に用いてもよいが、それらの組合せを用いてもよく、増展色素の組合せは特に強色増級の目的でしばしば用いられる。増級色素とともに、それ自身分光増感作用をもたない色潔あるいは可視光を実質的に吸収しない物質であつて、強色増級を示す物質を乳剤中に含んでもよい。

有用な増級色深、強色増展を示す色素の組合せ 及び強色増展を示す物質はリサーチ・デスクロー ジャ(Research Disclosure )/ 7 6 巻 / 7 6 4 3 ( / タ 7 8 年 / 2 月発行)第23頁N のJ項に配収されている。

本発明の終光材料には親水性コロイド層にフィ

- 55-

トロインダゾール類、トリアゾール類、ベンゾト リアソール類、ペンズイミダゾール類(特にニト ローまたはハログン微模体);ヘテロ環メルカブ ト化合物類たとえばメルカプトチアゾール類、メ ルカプトペンゾチアゾール類、メルカプトペンズ イミダソール類、メルカプトチアジアソール類、 メルカプトテトラゾール類(特に!ーフエニルー **メーメルカプトテトラゾール 1、メルカプトピリ** ミジン類;カルポキシル茶やスルホン基左どの水器 性諾を有する上妃のヘテロ環メルカプト化合物類; チオケト化合物たとえばオキサゾリンヂオン;ア ザインデン類たとえばテトラアザインデン類(特 に4ーヒドロキシ階換(1,3,3a,7)テト ラアサインデン類);ペンセンチオスルホン酸類; ペンセンスルフィン酸;などのようなカブリ防止 削または安定剤として知られた多くの化合物を加 えることができる。

本光明の感光材料は色カブリ防止剤として、ハイドロギノン誘導体、アミノフエノール誘導体、 沙食子酸誘導体、アスコルビン酸誘導体などを含 ルター染料として、あるいはイラジエーション防 止その他種々の目的で、水形性染料を含有してよ い。このような染料ではオキソノール染料、へミ オキソノール染料、スチリル染料、メロシアニン 染料、シアニン染料及びアソ染料が包含される。 中でもオキソノール染料; ヘキオキソノール染料 及びメロシアニン染料が有用である。

本発明の写真似光材料の写真乳剤層には感度上昇、コントラスト上昇、または現像促進の目的で、例えばポリアルキレンオキンドまたはそのエーテル、エステル、アミンなどの誘導体、チオエーテル化合物、チオモルフォリン類、四級アンモニウム塩化合物、ウレタン誘導体、尿素誘導体、イミダゾール誘導体、3ーピラゾリドン類等を含んでまたい。

本発明に用いられる写真乳剤には、感光材料の製造工程、保存中あるいは写真処理中のカブリを防止、あるいは写真性能を安定化させる目的で、 個々の化合物を含有させることができる。 すなわ ちアゾール類たとえばベンゾチアゾリウム以、ニ

- 56-

有してもよい。

本発明を用いて作られる感光材料には親水性コロイド層に紫外線吸収剤を含んでよい。 たとえば アリール 基で復換されたベンソトリアソール化合物、 4 ーチアソリドン化合物、 ベンソフェノン化合物、 柱皮酸エステル化合物、 ブタジエン化合物、 ベンソオキサソール化合物、 さらに紫外線吸収性 のポリマーなどを用いることができる。 これらの 紫外線吸収剤は上記親水性コロイド層中に固定されてもよい。

本発明に用いられるカラー現像液は、一般に、 発色現像主楽を含むアルカリ性水溶液から成る。 発色現像主楽は公知の一般芳香族アミン規像剤、 例えばフェニレンジアミン類(例えばチ・アミノーN, Nージエチルアニリン、 3ーメチルーギー アミノーN, Nージエチルアニリン、 4ーアミノ ー NーエチルーNーβーヒドロキシエチルアニリン、 3ーメチルーギー カーヒドロキジエチルアニリン、 3ーメチルーギー ナーアミノーNーエチルーNー 57. 錦 6 8 買 5 行目の

「図-/」を

「绑ノ凶」

と補正する。

58. 第69頁比較カプラーじの構造式を

と補正する。

(2) 図面を別紙のように補正する。

